

明 細 書

高分子アクチュエータ

技術分野

- [0001] 本発明は、大きな変位量及び発生力を示し、収縮時のみならず伸張時の変位も利用可能な高分子アクチュエータに関する。

背景技術

- [0002] ロボット、工作機械、自動車等の電磁モータを利用する分野では、駆動システムの軽量化が求められている。しかし電磁モータの出力密度はモータの重量に依存するため、電磁モータを利用したアクチュエータの軽量化には限界がある。そのため、小型軽量化が可能で、かつ大きな出力が得られるように、電磁モータを利用しないアクチュエータが望まれている。
- [0003] 小型軽量化が可能なアクチュエータとして、近年、高分子材料からなるアクチュエータが注目されている。高分子材料からなるアクチュエータとして、導電性高分子ゲルを用いたゲルアクチュエータや、導電性高分子膜を用いた高分子膜アクチュエータ等が知られている。
- [0004] 一般に、導電性高分子膜アクチュエータは導電性高分子膜とその表面に形成した金属電極とからなる。金属電極は化学めっき、電気めっき、真空蒸着、スパッタリング、塗布、圧着、溶着等の方法によって導電性高分子膜の表面に設けられている。導電性高分子膜と金属電極の接合体を含水状態にして電位差をかけると、導電性高分子膜に湾曲及び変形が生じるので、これを駆動力として利用することができる。
- [0005] 特開2003-152234号(特許文献1)は、電極の間に電解質が配置され、上記電極間に電圧を印加することで形状が変化するアクチュエータであって、上記電極が導電性高分子と、上記導電性高分子と電氣的に接触する導電材とを備え、上記導電材が粉末状、網状又は多孔質状を呈するものを記載している。このアクチュエータは粉末状導電材の層と、導電材の層を挟持する一対の導電性高分子膜とを有し、導電材層及び導電性高分子膜が通電により湾曲する。粉末状等の導電材は、電圧印加時に起こる電極の形状変化に追従し易く、導電性高分子の層が湾曲してもそこから剥が

れ難いと記載されている。しかしこのアクチュエータの変位形状は湾曲状態であるので、変位量や変位位置の制御は難しいという問題がある。また高分子膜は収縮する際には大きな発生力を示すものの、伸びる際に発生する力は小さいので伸張時の変位を利用できない。このため効率的なアクチュエータであるとは言い難い。

[0006] 特開2003-170400号(特許文献2)はアニオン交換樹脂成形体、前記アニオン交換樹脂成形体の表面に相互に絶縁状態で形成された金属電極、及び前記金属電極上に形成された導電性高分子膜からなるアクチュエータ素子を開示している。このアクチュエータ素子の導電性高分子膜は、電解重合法によって金属電極上に形成されている。金属電極間に通電すると、電極間に挟まれたアニオン交換樹脂成形体及び導電性高分子膜に電気が流れる。通電により樹脂中のマイナスイオンは陽極側に移動し、このイオンに伴って水分子が移動するので、陽極側が膨張する。また導電性高分子膜も陽極側では酸化されて膨張し、陰極側では還元されて収縮する。このためアニオン交換樹脂成形体と導電性高分子膜が相乗的に作用し、大きな変位を示すことができると記載されている。

[0007] しかし特許文献2に記載のアクチュエータ素子も電子導電性高分子膜を湾曲状態に変位させるものであり、特許文献1のアクチュエータと同様に変位量や変位位置の制御が難しい上、伸張時の変位を利用できない。また電解重合法により導電性高分子膜を作製するには非常に時間がかかり、コスト高であるという問題もある。

[0008] 特許文献1:特開2003-152234号公報

特許文献2:特開2003-170400号公報

発明の開示

発明が解決しようとする課題

[0009] 従って、本発明の目的は、大きな変位量及び発生力を有するとともに、変位の制御が容易であり、かつ導電性高分子からなる駆動体の収縮時のみならず伸張時の変位も利用可能であって、低コストで量産できる高分子アクチュエータを提供することである。

課題を解決するための手段

[0010] 上記目的に鑑み鋭意研究の結果、本発明者らは、導電性高分子及びドーパントを

含有する導電性粉末からなる圧粉体と、イオン供給体と、作用電極と、対極とからなるアクチュエータは、圧粉体の収縮時のみならず伸張時にも大きな変位量及び発生力を示すため、収縮時及び伸張時の両方の変位を利用可能である上、直線的に変位するために変位量等の制御が容易であることを発見し、本発明に想到した。

[0011] すなわち本発明の高分子アクチュエータは、導電性高分子及びドーパントを含有する導電性粉末からなる圧粉体と、イオン供給体と、作用電極と、対極とからなり、作用電極及び対極の間に電圧を印加することにより収縮又は伸張することを特徴とする。

[0012] 前記導電性高分子は共役構造を有するのが好ましい。共役構造を有する導電性高分子の具体例としてポリピロール、ポリチオフェン、ポリアニリン、ポリアセチレン及びこれらの誘導体からなる群より選ばれた少なくとも一種が挙げられる。

[0013] 前記イオン供給体は電解質を含有する。イオン供給体は両親媒性化合物を含有するのが好ましい。イオン供給体は液状、ゾル状、ゲル状又はこれらの組合わせであるのが好ましい。前記イオン供給体及び／又は前記ドーパントは、圧粉体のバインダーとして機能するのが好ましい。

[0014] 前記作用電極は前記圧粉体に接触しており、前記対極は前記イオン供給体中であって前記圧粉体から離隔した位置にあるのが好ましい。前記圧粉体は前記イオン供給体に浸漬されているのが好ましい。前記圧粉体は板状又は柱状であるのが好ましい。

[0015] 前記導電性粉末中の前記導電性高分子の含有量は1〜99.9質量%であるのが好ましい。前記導電性高分子の平均粒径は10 nm〜1mmであるのが好ましい。前記導電性高分子の電気抵抗は $10^{-4} \Omega$ 〜 $1 M \Omega$ であるのが好ましい。

発明の効果

[0016] 本発明の高分子アクチュエータは、導電性高分子及びドーパントを含有する導電性粉末からなる圧粉体と、イオン供給体と、作用電極と、対極とからなり、作用電極及び対極の間に電圧を印加することにより、導電性粉末がイオン供給体を吸収及び放出し、圧粉体が収縮及び伸張するものである。このため、大きな変位量及び発生力を示す上、直線的に変位するために変位量の制御が容易である。また駆動体である圧

粉体が電極から剥がれ難く、繰り返し使用しても劣化し難い。圧粉体は収縮する時のみならず伸張する時にも大きな発生力を示すので、伸張時の変位も利用可能である。さらに粉末状の導電性高分子は酸化重合により作製できるので、低コストで量産可能である。

図面の簡単な説明

[0017] [図1]本発明の高分子アクチュエータの一例を示す縦断面図である。

[図2]図1のA-A断面図である。

[図3]高分子アクチュエータの圧粉体の伸縮を示す断面図であり、(a)は通電していない圧粉体を示し、(b)は伸張した圧粉体を示し、(c)は収縮した圧粉体を示す。

[図4]本発明の高分子アクチュエータの別の例を示す縦断面図である。

[図5]図4のB-B断面図である。

[図6]本発明の高分子アクチュエータのさらに別の例を示す縦断面図である。

[図7]実施例1のアクチュエータに電圧を印加した際の電流及び伸縮率の時間変化を示すグラフである。

[図8]酸化状態のポリピロール圧粉体の赤外分光スペクトルを示すグラフである。

[図9]還元状態のポリピロール圧粉体の赤外分光スペクトルを示すグラフである。

[図10]実施例2のアクチュエータに電圧を印加した際の電流及び伸縮率の時間変化を示すグラフである。

[図11]実施例2のアクチュエータの発生力を示すグラフである。

[図12]実施例3のアクチュエータにおける印加電圧に対する電流及び伸縮率を示すグラフである。

発明を実施するための最良の形態

[0018] 図1及び2は本発明の高分子アクチュエータの一例を示す。図1に示す高分子アクチュエータは、導電性粉末からなる圧粉体1と、圧粉体1の固定端11に接合された作用電極2と、圧粉体1の駆動端12に接合された可動板3と、圧粉体1、作用電極2及び可動板3を収容するセル4とを有する。セル4内にはイオン供給体5が入れられており、圧粉体1、作用電極2及び可動板3はイオン供給体5に浸漬した状態になっている。またイオン供給体5中には対極6及び参照電極7も浸漬されている。

- [0019] 圧粉体1は板状であるのが好ましい。圧粉体1の厚さは、0.1〜20 mmであるのが好ましい。厚さ0.1 mm未満であると、割れ易く取扱いが難しすぎるので好ましくない。厚さ20 mm超であると、イオン供給体5中の電解質等を吸収したり放出したりするのが遅過ぎて、圧粉体1の応答性が悪過ぎる。図1及び2に示す例では圧粉体1は円板状であるが、角板状等であっても差し支えない。
- [0020] 圧粉体1は、導電性粉末の圧縮によって形成される。例えば錠剤用製錠器に導電性粉末を入れた後、製錠器内を減圧し、700〜900 MPaで3〜10分程度加圧することにより圧粉体1を得ることができる。導電性粉末を圧粉体にするにより、通電した時に起こる導電性粉末の膨張及び収縮をアクチュエータの変位として利用可能になる。導電性粉末の電気抵抗は、 $10^{-4} \Omega$ 〜 $1 M\Omega$ であるのが好ましい。本明細書中、導電性粉末の電気抵抗は、電極間隔1.5 mmの4端子法によって測定した値とする。電気抵抗が $1 M\Omega$ 超であると、導電性が小さすぎてアクチュエータの効率が悪すぎる。電気抵抗が $10^{-4} \Omega$ 未満のものは作製困難である。
- [0021] 導電性粉末は導電性高分子及びドーパントを含有する。導電性高分子及びドーパントを含有する圧粉体1は、優れた導電性を示す。導電性高分子は共役構造を有するのが好ましい。共役構造を有する導電性高分子のなかでも、ポリピロール、ポリチオフェン、ポリアニリン、ポリアセチレン及びこれらの誘導体からなる群より選ばれた少なくとも一種であるのがより好ましく、ポリピロールからなるのが特に好ましい。ポリピロールの粉末からなる圧粉体1は、通電時に大きな伸縮を示す。
- [0022] ドーパントは、p型でもn型でも良く、一般的なものを使用することができる。p型ドーパントの例として Cl_2 、 Br_2 、 I_2 、 ICl 、 ICl_3 、 IBr 、 IF_3 等のハロゲンや、 PF_5 、 PF_6 、 BF_4 、 AsF_5 、 SbF_5 等のルイス酸、硫酸、硝酸、過塩素酸、有機酸(p-トルエンスルホン酸等)が挙げられる。n型ドーパントの例としては、Li、Na、K、Rb、Cs等のアルカリ金属や、Be、Mg、Ca、Sc、Ba、Ag、Eu、Yb等のアルカリ土類金属が挙げられる。ドーパントは圧粉体1のバインダーとしても機能するのが好ましい。
- [0023] 導電性粉末中の導電性高分子の含有量は1〜99.9質量%であるのが好ましく、30〜70質量%であるのがより好ましい。導電性高分子が1質量%未満であると、導電性粉末が吸収及び放出する電解質や水の量が少な過ぎて、高分子アクチュエータの

変位量が小さ過ぎる。99.9質量%超であると、金属塩等のドーパントの含有量が少な過ぎるために導電性が小さ過ぎる。導電性高分子の平均粒径は10 nm〜1mmであるのが好ましい。平均粒径1mm超であると、導電性高分子が電解液等のイオン供給体に接触している面積が小さ過ぎるため、高分子アクチュエータの応答性が悪過ぎるので好ましくない。平均粒径10 nm未満のものは、作製及び取扱いが困難である。

[0024] 導電性粉末は導電性高分子及びドーパントの外に、上述のn型ドーパント用の金属(アルカリ金属及びアルカリ土類)以外の金属、金属塩及びカーボンからなる群より選ばれた少なくとも一種を含有するのが好ましい。ドーパント以外の金属、金属塩及びカーボンからなる群より選ばれた少なくとも一種を含有する導電性粉末は、大きな導電性を示す。ドーパント以外の金属としては鉄、銅、ニッケル、チタン、亜鉛、クロム、アルミニウム、コバルト、金、白金、銀、マンガン、タングステン、パラジウム、ルテニウム、ジルコニウムが好ましい。金属塩の例として、三塩化鉄、塩化銅が挙げられる。

[0025] 導電性高分子、ドーパント及び金属塩を含有する場合を例にとり、導電性粉末を作製する方法を説明する。導電性高分子は、酸化重合により効率的に合成することができる。ドーパント及び金属塩を含む水溶液中にモノマーを滴下し、攪拌することにより、モノマーがドーパント及び金属塩を取り込みながら重合する。これにより、導電性高分子中にドーパント及び金属塩を含有する導電性粉末を作製することができる。塩化銅、三塩化鉄等の金属塩は酸化重合触媒としても機能する。金属塩/モノマーのモル比が10/1〜1/100程度となるように、水溶液中に金属塩を溶解しておくのが好ましい。

[0026] 作用電極2は、圧粉体1及びセル4に接触するように設けられており、リード線21に接続されている。作用電極2は、圧粉体1の固定端11とセル4の内面とに接着されているのが好ましい。作用電極2が固定端11及びセル4に接着されていると、圧粉体1が伸張した後で収縮する際に、圧粉体1が元の位置に戻ることができる。作用電極2を圧粉体1及び固定端11に接合するには、接着剤で接着すれば良い。作用電極2は白金、金、銀、銅、ニッケル、ステンレス又はカーボンからなるのが好ましい。作用電極2の厚さは0.1 μ m〜10 mmが好ましい。圧粉体1上に作用電極2を形成する方法としては、化学めっき、電気めっき、真空蒸着、スパッタリング、塗布、圧着、溶着、接着

等が挙げられる。

- [0027] 可動板3は、圧粉体1の駆動端12に接合されている。図1及び2に示すように、圧粉体1がイオン供給体5中の電解質等を吸収したり放出したりするのを妨げないように、可動板3は圧粉体1の下半分程度を覆っていない。図1及び2に示す例では可動板3は円板状であるが、圧粉体1がイオン供給体5中の電解質等を吸収及び放出するのを妨げ過ぎない限り、可動板3の形状は特に限定されない。圧粉体1に接合された面の反対側には、可動バー8が可動板3に垂直に取り付けられている。可動バー8は、セル4の開口部41を貫通しており、開口部41に設けられたベアリング42により移動自在に支持されている。通電により圧粉体1が駆動されると、可動バー8も同様に駆動される。従って、可動バー8の一端を駆動部とすることができる。
- [0028] セル4は箱型であり、圧粉体1を縦に収容している。セル4の内径(図2の横軸方向の内径)は、圧粉体1の外径より僅かに大きい。このため圧粉体1はセル4内で伸張及び収縮することができる。セル4内には流動性のイオン供給体5が充填されている。イオン供給体5が開口部41から漏出しないように、開口部41はシールされている。
- [0029] イオン供給体5は、電解質を含有する。電解質の例として塩化ナトリウム、 NaPF_6 、p-トルエンスルホン酸ナトリウム及び過塩素酸ナトリウムが挙げられる。イオン供給体5は有機溶媒又は水に可溶な高分子を含有するのが好ましく、有機溶媒及び水に可溶な高分子を含有するのがより好ましい。好ましい高分子の例として、ポリエチレングリコール及びポリアクリル酸が挙げられる。イオン供給体5中の電解質及び／又は高分子は圧粉体1のバインダーとしても機能するのが好ましい。
- [0030] イオン供給体5は圧粉体1の伸張及び収縮を妨げない程度の流動性を有する必要がある。イオン供給体5は溶液、ゾル、ゲル、溶液とゾルの混合物、ゾルとゲルの混合物、又は溶液とゲルの混合物であるのが好ましい。イオン供給体5がゾル又はゲル若しくはこれらの混合物であると、液漏れのおそれが無いので好ましい。イオン供給体5の溶媒及び／又は分散媒は、水であるのが好ましい。溶媒及び／又は分散媒が水であると、イオン供給体5は大きな導電性を示す。電解質水溶液の濃度は0.01〜5 mol/L程度であるのが好ましい。
- [0031] イオン供給体は両親媒性化合物を含有するのが好ましい。ポリエチレングリコール

やポリアクリル酸のような両親媒性の高分子を含有しても良いし、電解質及び高分子の他に両親媒性化合物を含有しても良い。両親媒性化合物を含有するイオン供給体5は、圧粉体1との大きな親和性を有するので、圧粉体1に出入りし易い。したがってイオン供給体5が両親媒性化合物を含むようにすることにより、アクチュエータの応答性を向上させることができる。

[0032] 対極6は、リード線61に接続されている。参照電極7はリード線71に接続されている。対極6及び参照電極7としては一般的なものを使用することができる。対極6及び／又は参照電極7の材料としては白金、金、銀、銅、ニッケル、ステンレス、カーボン等が挙げられる。

[0033] 作用電極2と対極6との間に通電すると、圧粉体1は伸張又は収縮し、可動板3に取り付けられた可動バー8も駆動される。図3(a)に示す位置(通電していない位置)で作用電極2が正極となるように通電すると、圧粉体1は伸張して可動バー8は図中右側に移動する(図3(b))。作用電極2が負極となるように通電すると、圧粉体1は収縮し、可動バー8は図中左側に移動する(図3(c))。このような圧粉体1の伸縮は、圧粉体1中の導電性高分子が、通電により酸化状態となってイオン供給体5中の電解質、溶媒等を吸収したり、還元状態となってこれらを放出したりすることにより生じると考えられる。なお伸縮の仕方は、圧粉体1中の導電性高分子及びイオン供給体5中の電解質等の種類、並びにこれらの組合わせによって、変わることがある。

[0034] 図4及び5に示す高分子アクチュエータは、上部31がイオン供給体5から突出するように圧粉体1に取り付けられた可動板3を有する以外、図1〜3に示す例とほぼ同じであるので相違点のみ以下に説明する。図4及び5に示すように、可動板3の下部32は圧粉体1に取り付けられている。可動板3は網状であり、圧粉体1がイオン供給体5を吸収及び放出するのをあまり妨げないようになっている。可動板3は圧粉体1の伸張及び収縮に伴って移動する。

[0035] 可動バー8は、可動板3の上部31に取り付けられている。セル4の開口部41は圧粉体1及びイオン供給体5の液面より高い位置に設けられており、可動バー8を水平に支持している。このため液体のイオン供給体5を使用し、圧粉体1全体がイオン供給体5中に浸漬するようにセル4内にイオン供給体5を入れても、開口部41をシールす

る必要がない。したがって、可動バー8が駆動する時に開口部41で発生する摩擦抵抗が小さい。

- [0036] 作用電極2と対極6との間に通電すると、圧粉体1中の導電性高分子がイオン供給体5を吸収又は放出するため、圧粉体1が伸張又は収縮し、可動板3に取り付けられた可動バー8も駆動される。可動板3が網状であると、圧粉体1はイオン供給体5との大きな接触面積を有し、イオン供給体5中の電解質、溶媒等を素早く吸収又は放出することができる。従って、圧粉体1の収縮及び伸張が早く、優れた応答性を示す。
- [0037] 図6に示す例は、複数の作用電極2及び圧粉体1がセル4内に積層されている以外、図1〜3に示す例とほぼ同じであるので、相違点のみ以下に説明する。図6に示す例では、一つのセル4内に作用電極2及び圧粉体1が3つずつ収容されているが、本発明はこれに限定されるものではない。すなわち一つのセル4内に作用電極2及び圧粉体1が2つずつ収容されていても良いし、それぞれが4つ以上収容されていても良い。
- [0038] セル4内には、作用電極2、圧粉体1及び板状の絶縁体9がこの順に2組み縦に積層されており、さらに作用電極2及び圧粉体1が積層されている。各圧粉体1の固定端11は各作用電極2に接着されており、各圧粉体1の駆動端12は各絶縁体9に接着されている。また各絶縁体9と各作用電極2も接着されている。このため通電により圧粉体1が伸張した後で収縮する際に、全ての圧粉体1及び作用電極2が元の位置に戻ることができる。対極6側の圧粉体1の駆動端12には、可動板3が接着されている。絶縁体9の幅はセル4の内径(図6の奥行き方向の内径)より僅かに小さく、絶縁体9はセル4に接触していない。したがって、圧粉体1が伸縮しても絶縁体9とセル4との摩擦が起こらない。
- [0039] 各作用電極2と対極6との間に通電すると、各圧粉体1がイオン供給体5を吸収又は放出することにより伸張又は収縮し、可動板3に取り付けられた可動バー8も駆動される。この高分子アクチュエータにおいては、複数の圧粉体1を積層しているので、変位量大きい。また一枚の厚い圧粉体1を有するものと比較して、圧粉体1によるイオン供給体5の吸収又は放出が早く、優れた応答性を有する。

実施例

[0040] 本発明を以下の実施例によってさらに詳細に説明するが、本発明はそれらに限定されるものではない。

[0041] 実施例1

(1) ポリピロール粉末の作製

三塩化鉄3g、塩化銅1g、p-トルエンスルホン酸ナトリウム3.6 gを水100 mLに溶解した。得られた溶液を室温で攪拌しながら、ピロール1gをゆっくり滴下した。滴下終了後、2時間攪拌した後、生成した黒色沈殿をろ別し、エタノール、蒸留水で順次洗浄してポリピロール粉末を得た。ポリピロール粉末の電圧抵抗を測定したところ、 $20\ \Omega$ であった。

[0042] (2) ポリピロール粉末圧粉体の作製

実施例1(1) で作製した三塩化鉄、塩化銅、p-トルエンスルホン酸ナトリウムを含有するポリピロール粉末をIR錠剤用製錠器(直径10 mm)に入れ、器内を真空脱気しながら748～873 MPaの圧力で5分間圧縮し、ポリピロール圧粉体1を形成した。圧粉体1の厚さは0.5 mmであった。圧粉体1の電圧抵抗を測定したところ、 $0.2\ \Omega$ であった。

[0043] (3) アクチュエータの組立、並びに電流及び伸縮率の測定

このポリピロール圧粉体の一面に白金箔(厚さ $30\ \mu\text{m}$)2を貼り合わせ、リード線21に接続した。得られた接合体を使用して図1及び2に示すアクチュエータを組立て、電圧を印加して電流及び伸縮率(変位量)を測定した。測定条件は下記のとおりとした。結果を図7に示す。圧粉体の最大変位率は約20%であった。

イオン供給体: NaPF_6 水溶液(1mol/L)

作用電極: 白金箔

対極 : 白金線

作用電極: 銀線

印加電圧: $-0.3\ \text{V} \sim 0.3\ \text{V}$

[0044] 次に酸化状態のポリピロール圧粉体1をセルから取り出し、赤外分光スペクトルを測定した。測定終了後、ポリピロール圧粉体1をセル4に戻して還元状態にし、これを取り出して赤外分光スペクトルを測定した。酸化状態及び還元状態の赤外分光スペクトルの測定結果をそれぞれ図8及び9に示す。図8に示すように、酸化状態のスペクトル

ルにおいては、 1630 cm^{-1} 及び 830 cm^{-1} にピークが出現していた。このピークは、イオン供給体中の電解質である NaPF_6 のピークとほぼ一致し、酸化状態にすることによりポリピロール圧粉体がイオン供給体を吸収することが示唆された。

[0045] 実施例2

実施例1(1)と同様にしてポリピロール粉末を作製した後、このポリピロール粉末をIR錠剤用製錠器に入れ、圧粉体1の厚さが1mmとなるようにした以外、実施例1(2)と同様にしてポリピロール圧粉体1を形成した。ポリピロール圧粉体1を二つに割ってその一方に白金箔を接合し、白金箔が外側となるように重ねたものをセル4に入れてアクチュエータを組み立てた。得られたアクチュエータの構造は、半円板状の積層圧粉体1を有する以外、図1及び2と同じであった。

[0046] アクチュエータに電圧を印加し、電流及び伸縮率を測定した。測定条件は下記のとおりとした。結果を図10に示す。圧粉体の最大伸縮率は約20%であった。

イオン供給体： NaPF_6 水溶液 (1mol/L)

作用電極：白金箔

対極：白金線

参照電極：銀線

印加電圧：-0.8 V～0.8 V

[0047] 次に、アクチュエータの可動バーの先端に錘を付けた状態で、作用電極2と対極6の間に通電し、伸縮率を測定した。錘を種々の重さのものに付けかえて電極間に通電し、荷重と伸縮率を測定した。測定結果を図11に示す。図11から最大発生力(変位量0%において想定される発生力)を求めたところ、9.5 MPaであった。

[0048] 実施例3

実施例1で作製したアクチュエータに電圧を印加し、-0.8～1.2 Vの範囲で変化させて電圧の変化に対する電流及び伸縮率の変化を測定した。まず電圧を約0.3 Vの自然電位から-0.8 Vまで変化させた後、1.2 Vまで変化させ、これを2回繰り返した。速度は20 mV/secとした。

イオン供給体： NaPF_6 水溶液 (1mol/L)

作用電極：白金箔

対極 : 白金線

作用電極: 銀線

印加電圧: $-0.8 \sim 1.2$ V

- [0049] 電流及び伸縮率の測定結果を図12に示す。図12中の破線の矢印は、電流が変化した向きを示し、実線の矢印は伸縮率が増加した向きを示す。図12に示すように、1周目と2周目とを比較すると、電流及び伸縮率の測定値はほぼ同じであった。このことから、このアクチュエータを繰り返し使用しても、変位量の減少、導電性の低下等の劣化は少ないことが分かった。

請求の範囲

- [1] 導電性高分子及びドーパントを含有する導電性粉末からなる圧粉体と、イオン供給体と、作用電極と、対極とからなり、前記作用電極と前記対極との間に電圧を印加することにより収縮又は伸張することを特徴とする高分子アクチュエータ。
- [2] 請求項1に記載の高分子アクチュエータにおいて、前記導電性高分子が共役構造を有することを特徴とする高分子アクチュエータ。
- [3] 請求項1又は2に記載の高分子アクチュエータにおいて、前記導電性高分子がポリピロール、ポリチオフェン、ポリアニリン、ポリアセチレン及びこれらの誘導体からなる群より選ばれた少なくとも一種であることを特徴とする高分子アクチュエータ。
- [4] 請求項1～3のいずれかに記載の高分子アクチュエータにおいて、前記イオン供給体が電解質を含有することを特徴とする高分子アクチュエータ。
- [5] 請求項1～4のいずれかに記載の高分子アクチュエータにおいて、前記イオン供給体が溶液、ゾル、ゲル又はこれらの組合せであることを特徴とする高分子アクチュエータ。
- [6] 請求項1～5のいずれかに記載の高分子アクチュエータにおいて、前記イオン供給体が両親媒性化合物を含有することを特徴とする高分子アクチュエータ。
- [7] 請求項1～6のいずれかに記載の高分子アクチュエータにおいて、前記イオン供給体がバインダー機能を有することを特徴とする高分子アクチュエータ。
- [8] 請求項1～7のいずれかに記載の高分子アクチュエータにおいて、前記ドーパントがバインダー機能を有することを特徴とする高分子アクチュエータ。
- [9] 請求項1～8のいずれかに記載の高分子アクチュエータにおいて、前記作用電極が前記圧粉体に接触しており、前記対極は前記イオン供給体中であって前記圧粉体から離隔した位置に設けられていることを特徴とする高分子アクチュエータ。
- [10] 請求項1～9のいずれかに記載の高分子アクチュエータにおいて、前記圧粉体が板状又は柱状であることを特徴とする高分子アクチュエータ。
- [11] 請求項1～10のいずれかに記載の高分子アクチュエータにおいて、前記導電性粉末の電気抵抗が $10^{-4}\Omega$ ～ $1M\Omega$ であることを特徴とする高分子アクチュエータ。
- [12] 請求項1～11のいずれかに記載の高分子アクチュエータにおいて、前記導電性粉

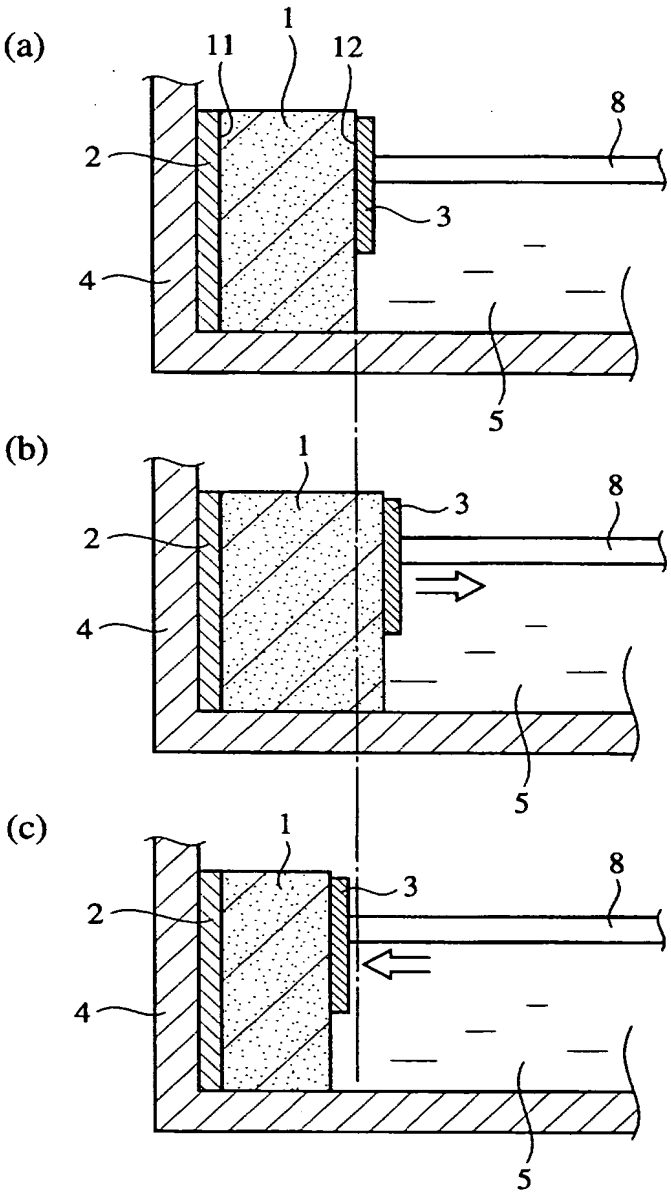
末中の前記導電性高分子の含有量が1〜99.9質量%であることを特徴とする高分子アクチュエータ。

- [13] 請求項1〜12のいずれかに記載の高分子アクチュエータにおいて、前記導電性高分子の平均粒径が10 nm〜1mmであることを特徴とする高分子アクチュエータ。

THIS PAGE BLANK (USPTO)

THIS PAGE BLANK (USPTO)

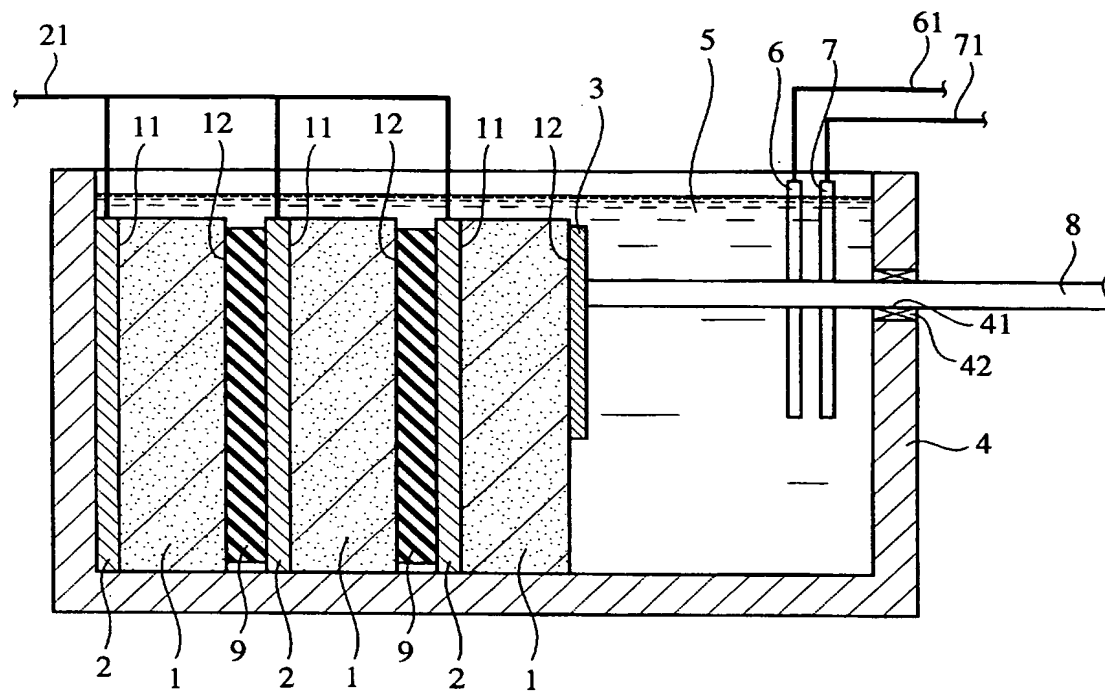
[図3]



THIS PAGE BLANK (USPTO)

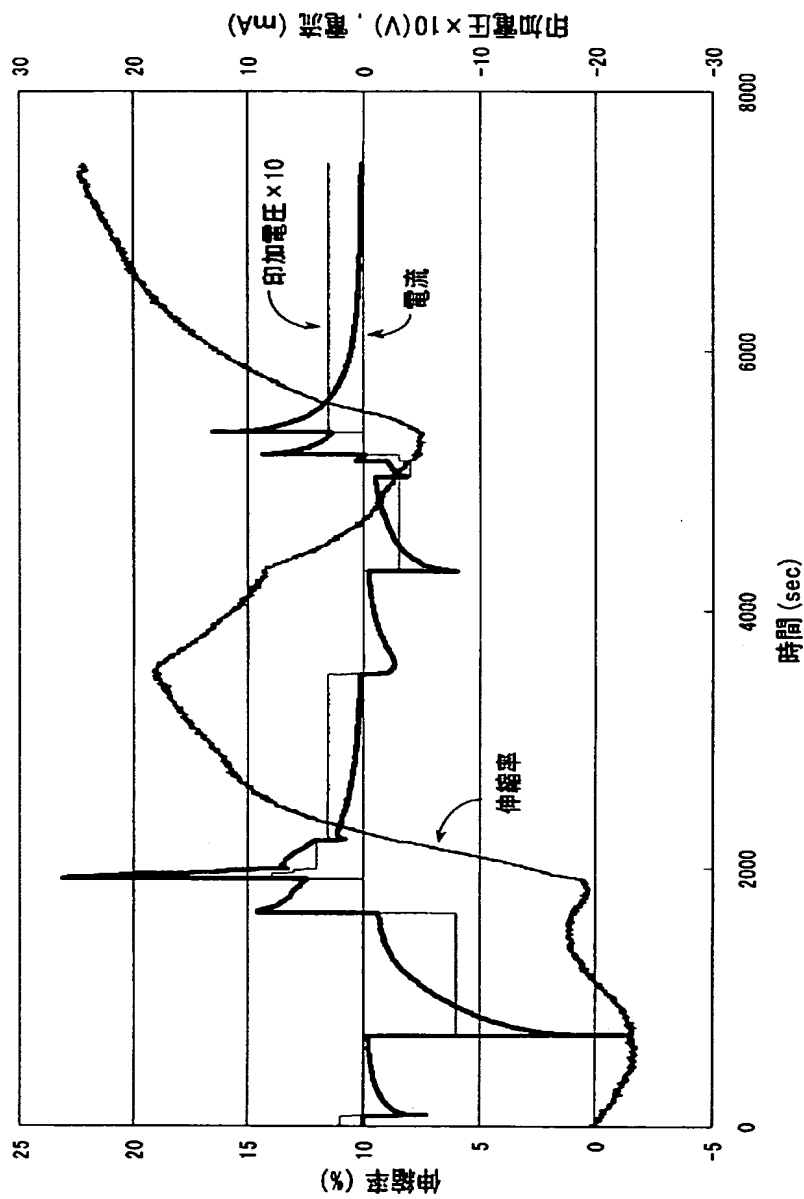
THIS PAGE BLANK (USPTO)

[図6]



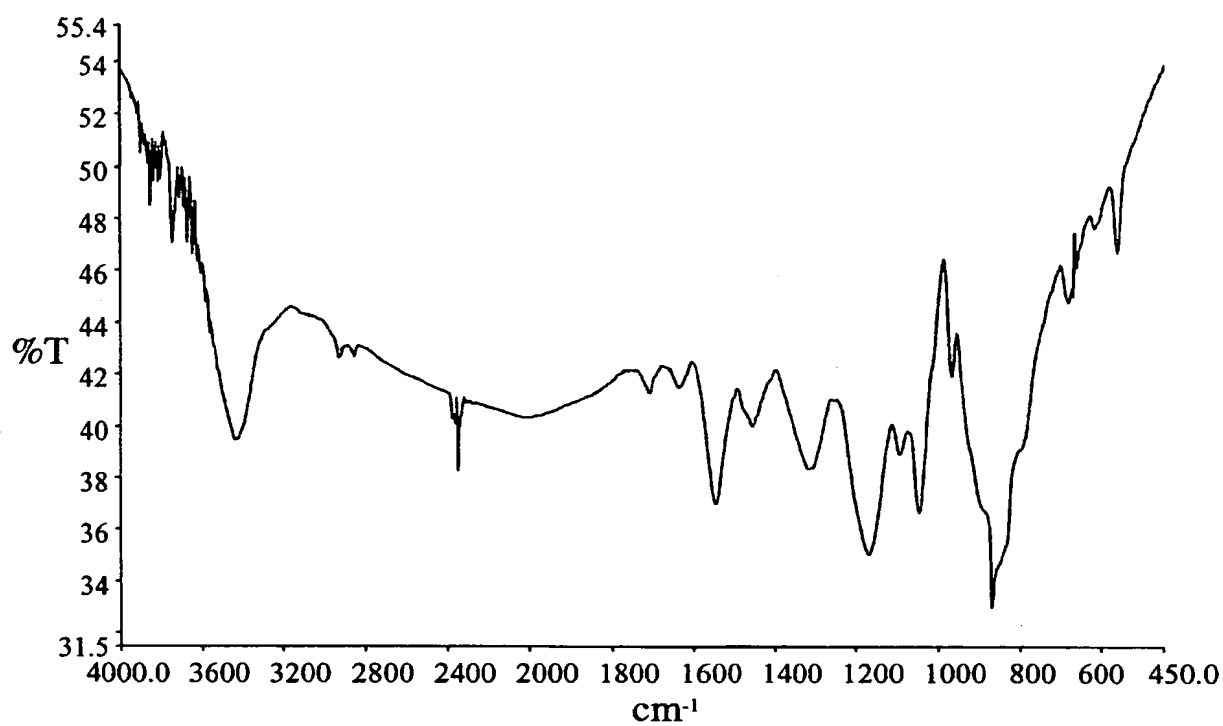
THIS PAGE BLANK (USPTO)

[図7]

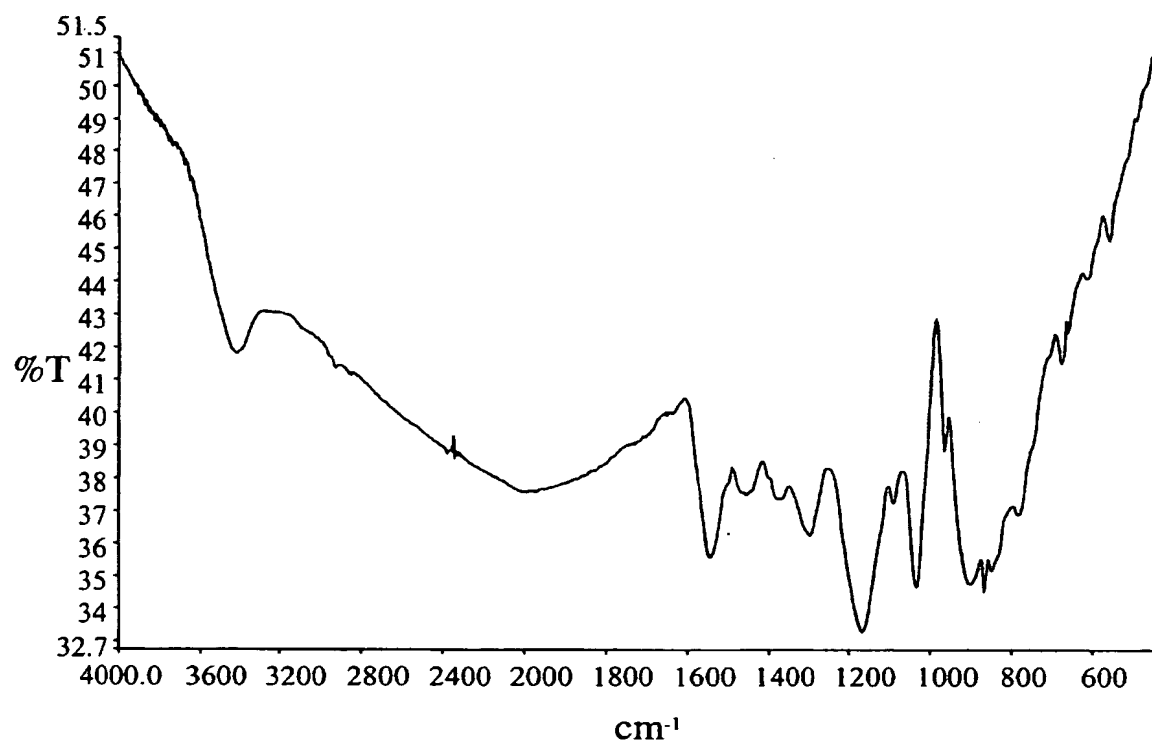


THIS PAGE BLANK (USPTO)

[図8]

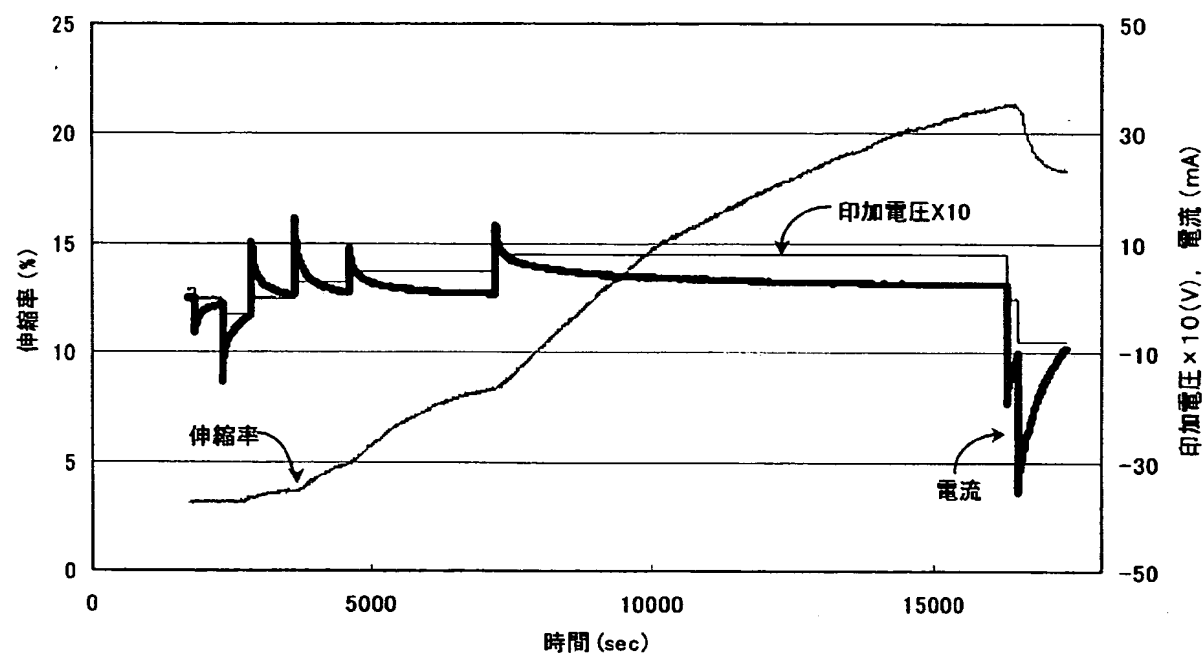


[図9]

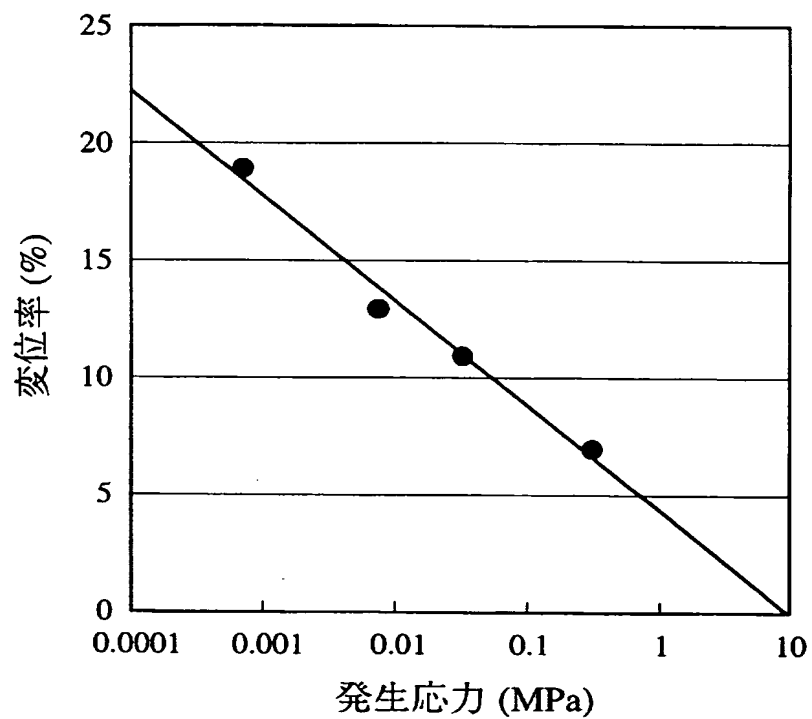


THIS PAGE BLANK (USPTO)

[図10]

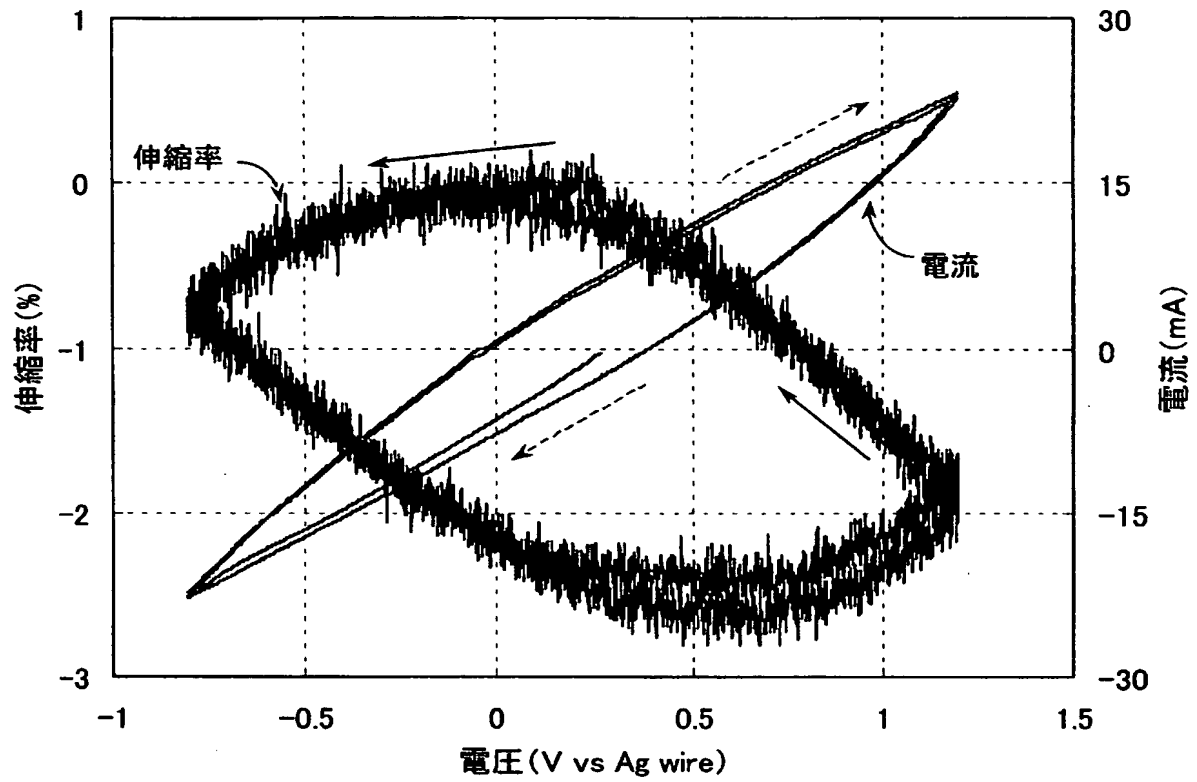


[図11]



THIS PAGE BLANK (USPTO)

[図12]



THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/014610

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

Int.Cl⁷ H02N2/02

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Int.Cl⁷ H02N2/00-2/16, H02N11/00

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Jitsuyo Shinan Koho 1922-1996 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2004

Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2004 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-2004

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P, A	JP 2004-260995 A (Imekusu Kabushiki Kaisha), 16 September, 2004 (16.09.04), Par. Nos. [0028] to [0033]	1-13

☐ Further documents are listed in the continuation of Box C.

☐ See patent family annex.

* Special categories of cited documents:

"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance

"E" earlier application or patent but published on or after the international filing date

"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search
27 December, 2004 (27.12.04)

Date of mailing of the international search report
18 January, 2005 (18.01.05)

Name and mailing address of the ISA/
Japanese Patent Office

Authorized officer

Facsimile No.

Telephone No.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

国際調査報告

国際出願番号 PCT/J P 2004/014610

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl⁷ H02N2/02

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl⁷ H02N2/00-2/16
H02N11/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報 1922-1996年
日本国公開実用新案公報 1971-2004年
日本国登録実用新案公報 1994-2004年
日本国実用新案登録公報 1996-2004年

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
PA	J P 2004-260995 A (イーメックス株式会社), 16.09.2004, 段落【0028】-【0033】 (ファミリーなし)	1-13

☐ C欄の続きにも文献が列挙されている。☐ パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

「A」 特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの
「E」 国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの
「L」 優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)
「O」 口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
「P」 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

「T」 国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの
「X」 特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
「Y」 特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの
「&」 同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

27.12.2004

国際調査報告の発送日

18.1.2005

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/J P)
郵便番号100-8915
東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官 (権限のある職員)

牧 初

3 V 9064

電話番号 03-3581-1101 内線 3356

THIS PAGE BLANK (USPTO)